# **USE OF XANTHINE DERIVATIVE FOR MODULATION OF APOPTOSIS**

.esp@cenet document view

JPT 1006/062 1998-03-10 MUELLNER STEFAN DR; DAX CLAUDIA DCH; HOECHST AG AG1K31/52; AG1K31/52; AG1K31/52; AG1K31/52; AG1K31/52; AG1K31/52; AG1K31/52; AG1K31/52; AG1K31/52; AG1K31/52; AG1K31/52; AG1K31/52; AG1K31/52; AG1K31/52; AG1K31/52; C07D47304 AG1K31/52; AG1K31/52; C07D47304	### 1998-03-10  MUELLNER STEFAN DR; DAX CLAUDIA DCH  HOECHST AG  ###################################	1998-03-10  MUELLNER STEFAN DR; DAX CLAUDIA DCH; HOECHST AG  A61K31/52; A61K3	1998-03-10  MUELLNER STEFAN DR; DAX CLAUDIA DCH; HOECHST AG  A61K31/52; A61K3		Also published as:
A61K31/52; A61K31/52; A61K31/52; A61K31/52; A61K31/52; A61K31/52; A61K31/52; A61K31/52; A61K31/52; A61K31/52; A61K31/52; A61K31/52; A61K31/52; C07D473/04 JP19970204345 19970730	A61K31/52: A61K31/52; A61K31/52; A61K31/52; A61K31/52; A61K31/52; A61K31/52; A61K31/52; A61K31/52; A61K31/52; A61K31/52; A61K31/52; A61K31/52; A61K31/52; C07D473/04 JP19970204345 19970730	K31/52; A61K31/52; K31/52; A61K31/52; K31/52; A61K31/52; 7D473/04	K31/52; A61K31/52; K31/52; A61K31/52; K31/52; A61K31/52; 7D473/04	atent number: ublication date: nventor: pplicant:	STEFAN DR; DAX: CLAUDIA DCH.
N 100 100 100 100 100 100 100 100 100 10		european: pplication number: JP19970204345 19970730 riority number(s): Abstract of JP10067662 PROBLEM TO BE SOLVED: To enable the	european: pplication number: JP19970204345 19970730 riority number(s): Abstract of JP10067662 PROBLEM TO BE SOLVED: To enable the production of a medicine for the modulation of suppressing the production of suppressing the	lassification: International:	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		Abstract of JP10067662 PROBLEM TO BE SOLVED: To enable the	Abstract of JP10067662 PROBLEM TO BE SOLVED: To enable the production of a medicine for the modulation of suppressing the	european: pplication number riority number(s):	No. of the second second

CH3 [R is a covalent single bond and (n) is 0-7; R is a group represented by CO and (n) is 1-6; R is a group represented by the formula C(R<4>) using a specific xanthine derivative. SOLUTION: A compound represented by formula (OH) (R<4> ) is H or a 1-3C alkyl) and (n) is 1-6] excellent modulation effects on the apoptosis by R<3> is represented by the formula (CH2)n -Rmethylcyclohexyl)-3-methyl-7-propylxanthine is R<2> is a 1-4C alkyl; either one of R<1> and used. Concretely, the medicine is prepared by using, e.g. (A) the compound represented by and the other is H, a 1-7C alkyl, a 4-8C cycloalkyl, etc.}, e.g. 1-(5-hydroxy-5-

esp@cenet document view

		of Japan
		 Patent Abstracts of
×	 	cenet database -
formula I, (B) a compound (salt) represented by formula II (R<5> is a 1-4C alkyl, etc.; R<7> is a halogen, etc.; X is N, etc.) or formula III (R<6> is CF3, etc.) and (C) a pharmaceutical excipient.		

02/04/2004

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平10-67662

(43)公開日 平成10年(1998) 3月10日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup> A 6 1 K 31/52	識別記号 ADS AAA ABA ABD ABE	庁内整理番号 .	FI A61K 3	:1/52	ADS AAA ABA ABD ABE	技術表示箇所
		審査請求	未請求 請求功	質の数11 OL	(全 9 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	<b>特願平9-204345</b>	, (kg)	(71)出顧人		クチェンゲゼ	ルシャフト
(22)出顧日	平成9年(1997)7月	<b>130日</b> -			和国、65926 イン(番地な	
(31)優先権主張番号 (32)優先日 (33)優先権主張国	19630837: 1996年7月31日 ドイツ (DE)	2	(72)発明者	ドイツ連邦共	・ミユルナー 和国65239ホー エーペルトー	-ホハイム. フ シユトラーセ43
(31) 優先権主張番号 (32) 優先日 (33) 優先権主張国	19640556: 1996年10月1日 ドイツ (DE)	4	(72)発明者	ドイツ連邦 シヤーフシコ	和国64579ゲル トラーセ3ゲ	

# (54) 【発明の名称】 アポプトーシスのモジュレーションのためのキサンチン誘導体の使用

# (57)【要約】

【課題】 アポプトーシスのモジュレーションのための 医薬としてキサンチン誘導体を提供すること。

【解決手段】 アポプトーシスのモジュレーションのための医薬を製造するには式 I

# 【化1】

〔式中、 $R^2$ は( $C_1 \sim C_4$ ) – アルキルであり、基 $R^1$ ま <sup>2</sup> たは $R^3$ の一方は式II

$$-(CH_2)_n-R-CH_3$$
 (II)

{式中、Rは共有単結合、-CO-または $-C(R^4)$  (OH) -である} の基であり、他方の基 $R^3$ または $R^1$  はa) 水素原子、b) ( $C_1\sim C_7$ ) - アルキル 、c) ( $C_4-C_8$ ) -シクロアルキルアルキルまたはd) 炭素鎖が1 個の酸素原子により中断されている $2\sim 6$  個の炭

素原子を有するアルキルである〕で表される化合物が適当である。上記式 I の化合物ならびに式IVおよび/またはV

# 【化2】

$$\begin{array}{c|c}
H & O & C & N H \\
\hline
N & R & R & R
\end{array}$$
(IV)

$$NC - C - C - NH - R^{\bullet}$$

$$R^{\bullet}$$

$$R^{\bullet}$$

$$R^{\bullet}$$

の化合物からなる組み合わせ製剤は、アポプトーシスの モジュレーションのための医薬を製造するのに適切であ る。

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 アポプトーシスのモジュレーションのた めの医薬を製造するための式 I

# 【化1】

### 〔式中、

 $R^2$ は  $(C_1 \sim C_4)$  - アルキルであり、

基R1またはR3の一方は式II

 $-(CH_2)_n-R-CH_3$ 

(II)

{式中、Rは

- a) 共有単結合であって、nは整数0、1、2、3、
- 4、5、6または7であり、
- b) 基-CO-であって、nは整数1、2、3、4、5 または6であり、または
- c) 基-C(R4)(OH)-であって、nは整数1、2、
- 3、4、5または6であり、そしてここでR4はa)水素 原子またはb) (C<sub>1</sub>~C<sub>3</sub>)-アルキルである) を有する 基であり、そして他方の基R3またはR1は
- a) 水素原子、
- b) (C<sub>1</sub>~C<sub>7</sub>) -アルキル、
- c)  $(C_4-C_8)$  -シクロアルキルアルキルまたは
- d) 炭素鎖が1個の酸素原子により中断されている2~ 6個の炭素原子を有するアルキルである〕で表される化 合物および/または式 I の化合物の場合により立体異性 である形態の使用。

【請求項2】 式 [において、

 $R^2$ は  $(C_1 \sim C_4)$  - アルキルであり、

基R1またはR3の一方は、Rが

- a) 基-CO-または
- b) 基-C(R4)(OH)-でありそしてnが整数3、
- 4、5または6であり、そしてR4が水素原子または ---(C₁~C₃) −アルキルである式Hを有する基であり、 そして他方の基 $R^3$ または $R^1$ は( $C_1 \sim C_7$ ) - アルキル または (C<sub>4</sub>-C<sub>8</sub>) -シクロアルキルアルキルである化 合物を用いる請求項1記載の使用。

【請求項3】 式 [において、

 $R^2$ は $(C_1 \sim C_2) - P \mu + \mu c あり、$ 

R<sup>1</sup>は、Rが

- a) 基-CO-または
- b) 基-C(R4)(OH)-であり、そしてnが整数3、
- 4、5または6であり、そしてR⁴が水素原子または  $(C_1 \sim C_2)$  -アルキルである式IIを有する基であり、
- そして $R^3$ は ( $C_1 \sim C_7$ ) -アルキル または ( $C_4$  -C<sub>8</sub>) -シクロアルキルアルキルであるキサンチン誘導

体を用いる請求項1または2記載の使用。

【請求項4】 式 I において、

 $R^2$ は  $(C_1 \sim C_2)$  -アルキルであり、

RIは、Rが

- a) 基-CO-または
- b) 基-C(R4)(OH)-であり、そしてnが整数3、
- 4、5または6であり、そしてR<sup>4</sup>が水素原子または (C<sub>1</sub>~C<sub>2</sub>) -アルキルである式IIを有する基であり、

そして $R^3$ は ( $C_2 \sim C_5$ ) ーアルキルまたは ( $C_4$  -C<sub>6</sub>) -シクロアルキルアルキルであるキサンチン誘導

体を用いる請求項1~3のいずれかに記載の使用。 【請求項5】 1-(5-ヒドロキシ-5-メチルヘキ シル)-3-メチル-7-プロピルキサンチンを用いる 請求項1~4のいずれかに記載の使用。

【請求項6】 1)請求項1~5に記載の式 I のキサン チン誘導体、

2) 式IVおよび/またはV

### 【化2】

$$\begin{array}{c|c}
H & O & R^{5} \\
\hline
 & R^{5} & R^{7}
\end{array}$$
(IV)

$$NC - C - C - NH - R^{\circ}$$

$$R^{\circ}$$

$$R^{\circ}$$

$$R^{\circ}$$

# 〔式中、

 $R^5$  ta  $(C_1 \sim C_4) - P \nu + \nu$ .

- b)  $(C_3 \sim C_5) \nu \rho D D \nu \nu + \nu$
- c) (C<sub>2</sub>~C<sub>6</sub>) -アルケニルまたは
- d) (C₂~C<sub>6</sub>) −アルキニルであり、

R6lda) -CF3.

- b)  $-O-CF_3$
- c)  $-S-CF_3$
- d) -OH
- $e) NO_2$
- f) ハロゲン、
- g) ベンジル、
- h) フェニル、
- i) -O-フェニル、
- k) -CNまたは
- 1) -O-フェニルであるか、1)(C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>) -アル キル、2)ハロゲン、3)-O-CF3または4)-O-C H<sub>3</sub>でモノーまたはポリ置換されている-O-フェニル であり、

 $R^7$  ta  $(C_1 \sim C_4) - P \nu + \nu$ .

- b) ハロゲンまたは
- c) 水素原子であり、そして

Xはa) - CH基または

b) 窒素原子である〕で表される化合物および/または

式IVまたはVの化合物の場合により立体異性である形態 および/または式Vの化合物の生理学的に許容し得る塩 および

## 3) 製薬賦形剤

からなる組み合わせ製剤。

【請求項7】 式中、

R5がa)メチル、

- b) シクロプロピルまたは
- c)  $(C_3 \sim C_5) P \mu + \mu r b$ ,

R6が-CF3または-CNであり、

 $R^7$ が水素原子またはメチルでありそしてXは-CH-基である式IVおよび/またはVの化合物を、式Iにおいて $R^2$ が( $C_1\sim C_2$ )-アルキルであり、

# R<sup>1</sup>が、Rが

- a) 基一CO-または
- b) 基 $-C(R^4)(OH)$ -であり、そしてnが整数3、4、5または6であり、そして $R^4$ が水素原子または  $(C_1 \sim C_2)$ -アルキルである式IIを有する基であり、そして $R^3$ が  $(C_2 \sim C_5)$ -アルキルまたは  $(C_4 C_6)$ -シクロアルキルアルキルである式Iのキサンチン誘導体と組み合わせて用いる請求項6記載の組み合わせ製剤。

【請求項8】 用いる式Vの化合物がN-(4-トリフルオロメチルフェニル)-2-シアノ-3-ヒドロキシクロトンアミド、2-シアノ-3-シクロプロピル-3-ヒドロキシアクリル酸(4-シアノフェニル)アミドまたはN-(4-トリフルオロメチルフェニル)-2-シアノ-3-ヒドロキシへプター2-エンー6-インーカルボキサミドであり、そして用いるキサンチン誘導体が1-(5-ヒドロキシー5-メチルへキシル)-3-メチル-7-プロピルキサンチンである請求項6または7に記載の組み合わせ製剤。

【請求項9】 N-(4-トリフルオロメチルフェニル)-2-シアノー3-ヒドロキシクロトンアミドおよび1-(5-ヒドロキシ-5-メチルヘキシル)-3-メチル-7-プロピルキサンチンを用いる請求項6~8のいずれかに記載の組み合わせ製剤。

【請求項10】 アポプトーシスのモジュレーションのための医薬の製造のための、請求項1~5のいずれかに記載の式 I の化合物および請求項6~9のいずれかに記載の定義を有する式IVおよび/またはVの化合物の使用。

【請求項11】 移植、自己免疫疾患、梗塞、卒中、炎症、神経変性症、筋腫、筋アトロフィー、筋ジストロフィー、悪液質、全身性炎症反応症候群(SIRS)、成人性呼吸困難症候群(ARDS)、脳マラリア、慢性肺炎、肺サイコイドーシス、再灌流損傷、傷痕形成、腸炎、火傷損傷、後天性免疫不全症候群(AIDS)、癌、タンパク質損失の増加を伴う疾患、慢性腎不全症または肥大性疾患を治療するための請求項10記載の使

用。

### 【発明の詳細な説明】

【0001】ネクローシス(壊死)と著しく異なって、ア ポプトーシスは多細胞生物の生命の必須構成要素である 遺伝的に制御された (プログラムされた)細胞死であ る。生命にとって正常かつ必須であるこのアポプトーシ ス過程とは著しく異なって多くの形態の病気またはそれ らの症状は異常なアポプトーシスの発現、すなわちa) 制御されないかまたはb)抑制されたアポプトーシスの 発現である (a): 梗塞、脳卒中または神経変性症、 b):肥大性疾患 ]。したがって、病気の治癒の進行は アポプトーシスの抑制または活性化によって可能である (例えば脊髄の横筋病変、免疫防御等)。規定された死 のシグナルが誘起された後に、例えばある種のレセプタ - (例えばFasレセプター)の刺激により、アポプトーシ スは二次的に誘発された互いにかみ合う生化学的事象の 複雑なカスケードを介して進行し、その終わりには無傷 の細胞が崩壊して膜に包まれた各単位になり、それらは (ネクローシスとは反対に)周囲細胞に損傷を与えずに または与えても僅かな損傷だけで生体により廃棄され得 るものである。ある場合にはネクローシスとアポプトー シスとの転移は流動的である。すなわちネクローシスが アポプトーシスとなる場合(あるいは逆の場合)がある (例えば梗塞、脳卒中等)。

【0002】 T細胞中の共刺激因子として、19kDa アクチン結合タンパク質であるコフィリンは免疫反応において非常に重要な役割を果たす。コフィリンは細胞質ゾル中にリン酸化形態で存在し、脱リン酸化後に細胞核中に輸送される。コフィリンは明らかに、核認識配列を全く有しておらず、DNAseI阻害剤として知られているタンパク質アクチンのための輸送分子として役立つものである。この機序により、細胞質ゾルのコフィリンのリン酸化の程度が細胞のアポプトーシスに影響を与える調節およびモジュレーション効果をもたらすことができる。

【0003】本発明によれば、ある種のキサンチン誘導体はコフィリンの脱リン酸化を抑制するのに適しており、したがってそれらはアポプトーシスに対してモジュレーション効果を有するということが見いだされた。すなわち、本発明はアポプトーシスのモジュレーションのための医薬を製造するための式 I

【化3】

〔式中、 $R^2$ は( $C_1 \sim C_4$ ) – アルキルであり、基 $R^1$ または $R^3$ の一方は式II

- (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-R-CH<sub>3</sub> (II) {式中、Rは

- a) 共有単結合であって、nは整数0、1、2、3、 4、5、6または7であり、
- b) 基-CO-であって、nは整数1、2、3、4、5 または6であり、または
- c) 基 $-C(R^4)(OH)$  -であって、n は整数1、2、3、4、5 または6 であり、そしてここで $R^4$  はa) 水素原子またはB0 ( $C_1 \sim C_3$ 0 アルキルである B0 を有する基であり、そして他方の基B0 またはB1 は
- a) 水素原子、
- b) (C<sub>1</sub>~C<sub>7</sub>) -アルキル、
- c)  $(C_4-C_8)$  -シクロアルキルアルキルまたは
- d) 炭素鎖が1個の酸素原子により中断されている2~6個の炭素原子を有するアルキルである〕で表される少なくとも1種のキサンチン誘導体および/または式Iのキサンチン誘導体の場合により立体異性である形態の使用に関する。

【0004】用いるのに好ましい式 I のキサンチン誘導体は式中、 $R^2$ は( $C_1 \sim C_4$ ) – アルキルであり、基 $R^1$ または $R^3$ の一方は、Rが

- a) 基-CO-または
- b) 基 $-C(R^4)(OH)$  -でありそしてnが整数3、4、5または6であり、そして $R^4$ が水素原子または  $(C_1 \sim C_3)$  -アルキルである式IIを有する基であり、そして他方の基 $R^3$ または $R^1$ は  $(C_1 \sim C_7)$  -アルキル または  $(C_4 C_8)$  -シクロアルキルアルキルであるものである。用いるのに特に好ましい式 I のキサンチン誘導体は式中、 $R^2$ は  $(C_1 \sim C_2)$  -アルキルであり、 $R^1$ は、Rが
- a) 基-CO-または
- b) 基-C ( $R^4$ ) (OH) -であり、そしてnが整数 3、4、5または6であり、そして $R^4$ が水素原子または( $C_1\sim C_2$ ) -アルキルである式IIを有する基であり、そして $R^3$ は( $C_1\sim C_7$ ) -アルキル または( $C_4$   $-C_8$ ) -シクロアルキルアルキルであるものである。【0005】用いるのにさらに特に好ましい式Iのキサンチン誘導体は式中、 $R^2$ は( $C_1\sim C_2$ ) -アルキルであり、 $R^1$ は、Rが
- a) 基-CO-または
- b) 基 $-C(R^4)(OH)$  -であり、そしてnが整数3、4、5または6であり、そして $R^4$ が水素原子または  $(C_1 \sim C_2)$  アルキルである式IIを有する基であり、そして $R^3$ は  $(C_2 \sim C_5)$  アルキルまたは  $(C_4 C_6)$  シクロアルキルアルキルであるものである。用いるのに極めて特に好ましい式I のキサンチン誘導体は1-(5- ヒドロキシ-5- メチルヘキシル)-3- メチル- 7 プロピルキサンチンである。

【0006】式 I のアルキル基は直鎖または分枝鎖状である。 " $(C_4 \sim C_8)$  ーシクロアルキルアルキル"の表

現は、 $(C_3 \sim C_6)$  ーシクロアルキルにより置換されているアルキル基を意味し、全炭素原子の合計は8であるかまたはそれより少ない。これらの例としてはシクロプロピルメチル~ーペンチル基、シクロブチルメチル~ーブチル基、シクロペンチルメチル~ープロピル基並びにシクロヘキシルメチルおよび-エチル基がある。基"(O)"は酸素原子である。"アポプトーシスのモジュレーション"はアポプトーシスの阻害または誘発を意味するものと解される。

【0007】式Iのキサンチン誘導体は知られた方法で -製造される (US 3,737,433; US 4,108,995; US 4,833,1 46参照)。例えば1つの方法は式Ia

# 【化4】

〔式中、 $R^2$ は炭素原子 $1\sim 4$ 個を有するアルキル基であり、Aは水素原子、 $(C_4\sim C_8)$  ーシクロアルキルアルキル、 $(C_2\sim C_6)$  ーアルコキシアルキルまたは式IIの基でありそしてBは水素原子、 $(C_4\sim C_8)$  ーシクロアルキルアルキル、 $(C_2\sim C_6)$  ーアルコキシアルキル、式IIの基、またはベンジルもしくはジフェニル基であるが、しかしこれらの基AおよびBのうちの少なくとも1つは水素原子である〕を有する3 ーアルキルキサンチンを直接、または塩基性縮合剤の存在下、またはその塩の1種の形態で、1 ーおよび/または7 ー位において式III

$$X-Q$$
 (III)

〔式中、Xはハロゲン原子、スルホン酸エステル基またはリン酸エステル基でありそしてQは(C₄~C®)ーシクロアルキルアルキル、(C₂~C®)ーアルコキシアルキルまたは式IIの基である〕を有する適当なアルキル化剤で1段階または段階的にアルキル化し、引き続き0℃と各場合に使用する反応媒体の沸点との間の反応温度で、基Bがベンジルまたはジフェニルメチル基の場合にはそれを還元的に除去し、または場合により基Bの位置からアルコキシメチル基を加水分解で除去し、そして/またはAまたはBがオキソアルキル基の場合にはそのケト基をアルコール官能に還元することからなる。各反応の出発物質は知られているか、または文献で知られた方法で容易に製造することができる。

【0008】本発明はまた、少なくとも1つの有効量の式Iのキサンチン誘導体を製薬上適当であってかつ生理学的に許容し得る賦形剤、希釈剤および/または他の活性化合物および補助剤とともに含有する、アポプトーシスのモジュレーションのための医薬に関する。本発明はまた、少なくとも1種の式Iのキサンチン誘導体を生理

学的に許容し得る賦形剤およびさらにまた適当な活性化合物、添加剤または補助剤で適当な投与形態にすることからなる、アポプトーシスのモジュレーションのための 医薬の製造方法に関する。

【0009】本発明による医薬は非経口的に、経口的に または直腸に投与されるか、あるいは適切ならば局所的 に適用される。固形または液体製剤の適当な形態として は例えば顆粒、粉末、コーティング錠剤、錠剤、(マイ クロ) カプセル、坐薬、シロップ、ジュース、懸濁剤、 乳剤または注射液およびまた活性化合物の持続徐放性製 剤がある。その製剤中では慣用の補助剤例えば賦形剤、 崩壊剤、結合剤、コーティング剤、湿潤剤、滑沢剤また は潤滑剤、香味剤、甘味剤または溶解剤が使用される。 頻繁に使用する補助剤としては例えば炭酸マグネシウ ム、二酸化チタン、ラクトース、マンニトールおよび他 の糖、タルク、ラクトプロテイン、ゼラチン、デンプ ン、セルロースおよびその誘導体、動物性ないし植物性 油、ポリエチレングリコール類および溶剤例えば滅菌水 および一価アルコールもしくは多価アルコール例えばグ リセロールを挙げることができる。

【0010】式Iのキサンチン誘導体の薬理学的性質のために、これらの化合物は特定のアポプトーシスのモジュレーションに使用することができる。すなわち、制御されていないアポプトーシスに関する疾患例えば梗塞、筋腫、筋アトロフィー、筋ジストロフィー、悪液質、全身性炎症反応症候群(SIRS)、成人性呼吸困難症候群(ARDS)、脳マラリア、慢性肺炎、肺サイコイドーシス、再灌流損傷、傷痕形成、腸炎、後天性免疫不全症候群(AIDS)、癌、タンパク質損失の増加を伴う疾患、脳卒中、神経変性症、慢性腎不全症、火傷損傷または肥大性疾患を治療することができる。

【0011】製剤は、各単位が活性成分として少なくと も1種の式Iのキサンチン誘導体の一定量を含有する投 与量単位で調製しかつ投与するのが好ましい。固形投与 量単位例えば錠剤、カプセル、コーティング錠剤または 坐薬の場合には、その投与量は約1000mg未満、好 ましくは100~600mgである。アンプル剤中の注 射液の場合には300mg未満、好ましくは20~20 0mgである。成人患者(70kg)の治療の場合に は、初期段階で1日当たり100~2000mgの静脈 内注入処置が必要である。後のリハビリテーション段階 では1日当たり400mgの、特に1-(5-ヒドロキ シー5-メチルヘキシル)-3-メチルー7-プロピル キサンチンの経口投与3回が必要である。しかし、ある 状況下ではより多くのまたはより少ない投与量でも適当 である。投与量の投与は、個々の投与量単位または幾つ かの少投与量単位の形態での単一投与によるか、または 特定の間隔での細分化投与量の反復投与により実施する ことができる。最後に、前記各製剤形態の製造における 式Iのキサンチン誘導体および/または、適切な場合に はそれらの対応する塩もまた、他の適当な活性化合物例えば遊離酸素ラジカルを捕獲する活性化合物、例えば1、ラージヒドロー4Hーピラゾロ(3、4-d)ピリミジンー4ーオン、スーパーオキシドジスムターゼ、ジメチルスルホキシドまたはマンニトール、ヘパリン、アスコルビン酸またはデフェロキサミンと一緒に処方することができる。さらに、式Iのキサンチン誘導体および、IVまたはVの化合物からなる組み合わせ製剤はコフィリンの脱リン酸化にスーパーアディティブ(相乗的、superadditive)抑制作用を示し、アポプトーシスの調節に向かう。この作用の大きさのためにこの組み合わせ製剤の使用は、今まで個別成分により閉ざされていた領域、例えば免疫抑制療法にまで及ぶことができる。すなわち、本発明は

- 1) 前記の定義を有する少なくとも1種の式 I のキサンチン誘導体、
- 2) 式IVおよび/またはV

### 【化5】

$$\begin{array}{c|c}
H & 0 \\
C & N H \\
X & R^{5}
\end{array}$$
(IV)

$$NC - C - C - NH - R^{\bullet}$$

$$R^{\bullet}$$

$$R^{\bullet}$$

$$R^{\bullet}$$

$$R^{\bullet}$$

〔式中、R5はa) (C1~C4) -アルキル、

- b)  $(C_3 \sim C_5) \nu \rho D D D \nu + \nu$ .
- c) (C<sub>2</sub>~C<sub>6</sub>) -アルケニルまたは
- d)  $(C_2 \sim C_6) P \mu + \mu r b$ ,

R61ta) -CF3,

- b)  $-O-CF_3$
- $c) S CF_3$
- d) OH
- e) -NO<sub>2</sub>
- f) ハロゲン、
- g) ベンジル、
- h)フェニル、
- i) -O-フェニル、
- k) -CNまたは
- 1) -O-フェニルであるか、1)( $C_1$   $\sim$   $C_4$ )-アルキル、2)ハロゲン、3)-O-C  $F_3$ または4)-O-C  $H_3$ でモノーまたはポリ置換されている-O-フェニルであり、

 $R^7$ (ta)  $(C_1 \sim C_4) - P \nu + \nu$ .

- b) ハロゲンまたは
- c) 水素原子であり、そして

Xはa) - CH基または

b) 窒素原子である〕で表される化合物および/または

式IVまたはVの化合物の場合により立体異性である形態 および/または式Vの化合物の生理学的に許容し得る塩 および

### 3) 製薬賦形剤

からなるアポプトーシスのモジュレーションのため組み 合わせ製剤に関する。

【0012】使用に好ましいのは式中、R<sup>5</sup>はa)メチル、

- b) シクロプロピルまたは
- c)  $(C_3 \sim C_5)$  -アルキニルであり、 $R^6$ は  $CF_3$ または CNであり、 $R^7$ は水素原子またはメチルでありそして Xは CH 基である式IVおよび/またはVの化合物を、式Iにおいて $R^2$ は( $C_1 \sim C_2$ ) アルキルであり、 $R^1$ は、Rが
- a) 基-CO-または
- b) 基-C ( $R^4$ ) (OH) -であり、そしてnが整数 3、4、5または6であり、そして $R^4$ が水素原子または ( $C_1 \sim C_2$ ) アルキルである式IIを有する基であり、そして $R^3$ は ( $C_2 \sim C_5$ ) アルキルまたは ( $C_4 C_6$ ) シクロアルキルアルキルであるIVおよび/またはVの化合物および/または場合により式IVまたはVの化合物の場合により立体異性形態および/または式Vの化合物の塩である。

【0014】アルキル、アルケニルまたはアルキニルの用語は、その炭素鎖が直鎖または分枝鎖状であることが可能な基を意味するものと解される。さらに、そのアルケニルまたはアルキニル基はまた1個以上の二重結合または1個以上の三重結合を含有することができる。環状アルキル基は例えば、3~~5-員の単環例えばシクロプロピル、シクロブチルまたはシクロペンチルである。"スーパーアディティブ"の用語は個々の作用の合計よりも大さい作用を意味するものとして解される。

【0015】本発明による組み合わせ製剤は、例えば移植、自己免疫疾患、梗塞、脳卒中、炎症、神経変性症、筋腫、筋アトロフィー、筋ジストロフィー、悪液質、全身性炎症反応症候群(SIRS)、成人の呼吸困難症候

群(ARDS)、脳マラリア、慢性肺炎、肺サイコイド ーシス、再灌流損傷、傷痕形成、腸炎、火傷損傷。後天 性免疫不全症候群(AIDS)、癌、タンパク質損失の 増加を伴う疾患、慢性腎不全症または肥大性疾患の治療 に適している。本発明による組み合わせ製剤はまた、各 成分を互いに次々に入れてある組成物または組み合わせ パックを包含することもでき、そしてそれ故に各ヒトま たは動物の身体中に同時に個別にまたは各時間間隔をお いて使用することができる。本発明はまた、アポプトー シスのモジュレーションのため組み合わせ製剤の製造方 法にも関する。それは少なくとも1種の式 I のキサンチ ン誘導体および式IVまたはVの化合物を生理学的に許容 し得る賦形剤およびまた適当な活性化合物、添加剤また は補助剤を用いて適当な投与形態にすることからなる。 【0016】本発明による組み合わせ製剤は例えばカプ セル(マイクロカプセルを包含し、一般には製薬賦形剤 を含有しない)、錠剤例えばコーティング錠剤、および 丸剤または坐薬のような製剤形態での投与量単位である ことができる。カプセルを使用する場合には、カプセル 物質は賦形剤の機能を果たしそして内容物は例えば粉 末、ゲル、溶液、乳液または分散液として存在すること ができる。しかし、計算された量の活性化合物を含有す る2種の活性化合物成分1)および2)をいずれか所望 の製薬賦形剤と一緒に含有する経口または非経口製剤を 製造するのが特に有利かつ簡単である。また、直腸療法 用の適当な製剤(坐薬)も使用することができる。同様 に、本発明による組み合わせを含有する軟膏またはクリ ーム形態の経皮投与、非経口(静脈内、皮下、筋肉内) 注射または溶液の経口投与が可能である。活性化合物の 外に、軟膏、ペースト、クリームおよび粉剤は慣用賦形 剤例えば動物性および植物性脂肪、シリコン、珪酸、水 酸化アルミニウム、タルク、酸化亜鉛、ラクトース、ベ ントナイト、珪酸カルシウムおよびポリアミド粉末また はこれら物質の混合物を含有することができる。錠剤、 丸剤または顆粒は例えば圧縮法、浸積法ないし流動床法 またはパンコーティングのような方法により製造されそ して賦形剤および他の慣用補助剤例えばゼラチン、アガ ロース、デンプン(例えば馬鈴薯、トウモロコシまたは コムギのデンプン)、セルロース例えばエチルセルロー ス、シリカ、炭酸マグネシウム、種々の糖例えばラクト ースおよび/またはリン酸カルシウムを含有することが できる。コーティング溶液は通常、糖および/またはデ ンプンのシロップからなり、通常はまたゼラチン、合成 セルロースエステル、アラビアゴム、ポリビニルピロリ ドン、顔料、界面活性物質、可塑剤および従来法に相当 する同様の添加剤をも含有する。製剤の製造にはいずれ か慣用の流動調整剤、潤滑剤または滑沢剤例えばステア リン酸マグネシウム、および分離剤を使用することがで きる。これらの製剤はコート/コア錠剤または多層錠剤 の形態を有し、活性成分2はコートもしくはコア中にま

たは1つの層中に存在し、一方活性成分1はコア、コー トまたは別の層中に存在するのが好ましい。また活性化 合物成分は持続徐放形態で存在するか、またはデポ材上 へ吸着されるかまたはデボ材〔例えばセルロースまたは ポリスチレン樹脂基材(例えばヒドロキシエチルセルロ ース) ] 中に包含されることもできる。また活性化合物 の遅延された放出は、慣用の腸溶コーティングに関与す る層または仕切りを付与することにより遂行することが できる。使用する投与量は勿論、種々の因子例えば治療 する生物(すなわちヒトまたは動物)、年齢、体重、一 般的な健康状態、症状の重度、治療すべき疾患、同時に 生ずる可能性のある疾患(存在する場合には)、他の医 薬による同時治療の性質または治療頻度に左右される。 投与量は一般に、1日当たり数回、好ましくは1~3回 投与する。使用する個別の活性化合物の量はこの場合、 各個別の活性化合物の1日当たりの推奨投与量をベース とするが、一般に組み合わせ製剤では1日当たりの推奨 投与量の10%~100%、好ましくは20%~80 %、特に好ましくは50%であるべきである。すなわ ち、本発明による組み合わせでの適当な療法は例えば、 2mg~250mg、好ましくは5mg~150mg、より好ま しくは10mg~50mg、最も好ましくは10mg~20mg のN-(4-トリフルオロメチルフェニル)-2-シア ノー3ーヒドロキシクロトンアミドナトリウム塩および 100mg~600mg、好ましくは150mg~300mg、 より好ましくは20mg~200mgの1-(5-ヒドロキ シー5-メチルヘキシル)-3-メチルー7-プロピル キサンチンからなる製剤を1、2または3回の個別投与 量で投与することである。

# 【0017】実施例1

1-(5-ヒドロキシ-5-メチルヘキシル)-3-メ チル-7-プロピルキサンチンの製造

### 【化6】

無水エーテル21中に懸濁した3-メチルー1-(5-オキソヘキシル)-7-プロピルキサンチン61.3g(0.2モル)の懸濁液に、テトラヒドロフラン中の20%溶液形態の塩化メチルマグネシウム22.4g(0.3モル)を激しく撹拌しながら室温で滴加し、内部温度は約30℃に上昇される。次いで混合物を撹拌しながら還流下で2時間加温し、飽和塩化アンモニウム水溶液で処理して生成したアルコキシドを分解し、有機相を完全に分離し、それぞれ500mlずつの水で2回洗浄する。水性相を集め、それをジクロロメタンで再び抽出する。このジクロロメタン抽出物をエーテル相と合一し、

硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過し次いで減圧下で蒸発させて粗生成物59.0g(理論量の91.5%)を得、それをジイソプロピルエーテルからの再結晶により精製する。

収量:49.8g(理論量の77.2%); 融点:81 ~82℃

元素分析値(C<sub>16</sub> H<sub>26</sub> N<sub>4</sub> O<sub>3</sub>(分子量=322.4)と トアト・

計算値: C 59.61% H 8.13% N 17.38%

実測値: C 59.72% H 8.09% N 17.44%

【0018】実施例2

### 薬理試験

### 2.1 細胞培養

マウスのマクロファージ細胞系RAW264.7をAT CC (Rockville, MD) から得、DMEM (Sigma社製, St.Louis, MO) 中で4.5gグルコース/1、110m gピルビン酸ナトリウム/1、10%熱不活化FCS (Gibco社製, GrandIsland, NY) およびペニシリン/ス トレプトマイシン (50U/50mg/ml) とともに培養 した。マクロファージを2~3日毎に継代を行い、実験 開始の1日前に組織培養フラスコ(75cm², Falcon, B ecton Dickinson 社製,Heiderberg,Germany)に2.1 06個の細胞で入れた。これらの細胞に新培地を供給 し、各製剤を適当な濃度で加えた。1-(5-ヒドロキ シー5-メチルヘキシル)-3-メチル-7-プロピル キサンチン (化合物1)を20mMで細胞培地中に溶解 した。このうち、 $100\mu l (100\mu M)$  および 50 $\mu$ 1(50 $\mu$ M)をピペットで培地20 $\pi$ l中に入れた。 N-(4-トリフルオロメチルフェニル)-2-シアノ -3-ヒドロキシクロトンアミドナトリウム塩(化合物 2)を12mで細胞培地中に溶解した。このうち、それ ぞれ100μ1 (最終濃度60μM)、33μ1 (最終 濃度20μM)、および16.7μl(最終濃度10μ M)をピペットで培地20ml中に入れた。製剤との前培 養の1時間後に10ng/ml濃度のリポポリサッカリド (LPS: 大腸菌,セロタイプ0127: B 8 Sigma社製, St, L ouis, MO) で刺激した。リポポリサッカリドの原液〔1 0%ジメチルスルホキシド(DMSO)中のLPS 1mg /ml ] を培地で希釈して 1 μg/mlの濃度にし、 - 20 ℃で保存した。これらの細胞を10%CO2中で37℃ において24時間(h)培養した。

# 【0019】2.2 試料調製

使用する全ての薬品は分析上純粋であるかまたは電気泳動に適用される品質であって、他の供給源が別個に示されていない場合にはMillipore社(Bedford, MA)またはSigma社(St.Louis, MO)から得た。2-D電気泳動(2-DE)はインベスティゲータ・システム(Investigator System(R): Millipore社製)を使用して実施し、そして若干

変更させたが製造者の手法により試料を処理した。付着 性のマウスマクロファージを氷上に置きながら60秒毎 に、10mlの氷冷PBSで3回洗浄した。次いで細胞を 100ml中において0.3gのSDS、3.088gのD TT. 0.444gのトリスHC1および0.266gの トリス塩基からなる沸騰溶菌バッファー 1ml中で溶菌し た。細胞溶菌物を完全に解体し、2ml試料容器中におい て沸騰水中で10分(min)加熱した。ベンゾナーゼ (Ben zonase<sup>(R)</sup>; Merck社製, Darmstadt, Germany) の添加に よりポリヌクレオチドを37℃において30分で分解し た。試料調製のこの時点で適量を採り、そのタンパク質 含有量をPopov氏の方法により測定した。前記2-DE のために、試料タンパク質を氷冷アセトン(80% v/ v)に滴加することにより沈殿させた。試料を20分間 氷上で冷却し、次いで240gで10分間遠心分離し た、乾燥したペレットを溶菌バッファー1部および試料 バッファー4部中に取り入れて5mg/mlのタンパク質含 量を得た。この試料バッファーは100㎡中において5 9.7gの尿素、4.0mlのNP-40、1.54gのD TT、5.5mlの担体両性電解質(pH 3~10,2-DEに 最適化された)からなる。未溶解物質は電気泳動の前 に、試料を16000×gで遠心分離することにより完

全に分離した。 【0020】2.3 2-DEゲル電気泳動 高分解性二次元ゲル電気泳動を、例えばGarrels氏が記 載のような変形を伴ったO'Farrell氏の手法により実施 した。これを行うためにはMillipore Investigator(R) 2-D 電気泳動系 (Millipore社製, Bedford, MA)を用い た。ロッドの膨張および破壊を防止する厚さ0.08㎜ の繊維を使用して、ガラス毛細管(直径1㎜)中で等電 点電気泳動(Isoelectric focussing)を実施した. IEFゲルは4.1%T, 2.4%Cポリアクリルアミド マトリックスからなり、それは30.8%T、2.6%C 原液、9.5M尿素、2.0%(v/v)NP-40、1 OmMのCHAPSおよび2%(v/v)担体両性電解質 (pH 3~10.2-DEに最適化された)からなる。陽極バッ ファーとしてO.OO1MのH3PO4を、そして陰極バ ッファーとしてO.1 MのNaOHを使用した。pH勾 配形成のためのプレフォーカシング(prefocussing)の前 に、0.5M尿素、0.2%(v/v)NP-40、0. 1%(v/v)担体両性電解質および50MのDDTか らなる試料コーティングバッファー15μ1を適用し た。最大電流110µA/ゲルで90分以内に500ボ ルトの最大電圧に達した。プレフォーカシング後に試料 (タンパク質100μg) の20μlおよびさらにコーテ ィングバッファー15µlを適用した。タンパク質の等

電点電気泳動は18000Vh以内で実施した。電気泳動の終了後に、ロッドを氷上で冷却し、0.3Mトリス塩基、0.075MトリスHCl、6%SDS、50mMのDTTおよび0.01%ブロモフェノールブルー(Bromophenol Blue)からなるバッファー中で平衡化した。ロッドゲルを第2次元のバーティカルゲルの表面に直接移し、使用するまで-20℃に保存した。第2次元はゲルを収集せずにSDS勾配ゲル(10~17%)中で実施した。この勾配は下記の2種のゲル溶液を混合することにより調製した。

【0021】A:100mlのアクリルアニド(30.5% T, 1.64% C)、73mlのトリス(1.5M、pH8.8)、123mlの $H_2O$ 、3mlのSDS(10%)、150 $\mu$ lのTEMEDおよび750 $\mu$ lのアンモニウムペルオキソジスルフェート(10%)。

電気泳動は一定の温度で、25mMのトリス塩基、192mMのグリシンおよび0.1%SDSからなる流出バッファー中で、ブロモフェノールブルーが約1cmゲルの端から除去されるまで一夜実施した。電気泳動の終了後、ゲル中の各タンパク質をHeukeshoven and Dernickにより銀試薬で染色した。2-Dゲルの分析および合成像の調製はBiolmage System (Biolmage Systems社製)を使用して実施した。得られたタンパク質パターンをコダックメガプラス(Kodak megaplus)カメラのモデル1.4により走査し、データをHAMステーションにより処理した。【0022】2.4 結果

刺激されていない対照の結果は100%に等しくセットした。LPS(10ng/ml)の添加はコフィリンの50%脱リン酸化をもたらした。LPS(10ng/ml)および化合物1(100μM)の同時適用はコフィリンの10%脱リン酸化をもたらした。すなわち、脱リン酸化の抑制はLPSで処理しただけのマクロファージと比較して80%である。結果は表1に示されているとおりである。最終濃度100μ1と比較して、化合物1の最終濃度50μ1は不活性である。化合物2も同様に最終濃度20μ1までは作用がなく、それは60μ1においてのみ活性である。化合物1および化合物2を、それぞれ個々の化合物が不活性である濃度範囲において合一する場合には、驚くべきことにスーパーアディティブ(相乗的)作用が生ずる。

[0023]

【表1】

RAV 264.7 マウスマクロファージ_	コフィリンスポ ットの強度(%)	強度の減少 抑制 (%)
対照	100	0
LPS (10mg/m1)	50	0
LPS+化合物1(50 μ l)	50	0
LPS+化合物 1 (100 μ 🛮)	55	10
LPS+化合物 2 (10 μ li)	50	0
LPS+化合物 2 (20 μ ll)	50	0
LPS+化合物 1 (50 μ¥)+ 化合物 2 (10 μ¥)	60	20
LPS+化合物1(50μW)+ 化合物2(20μW)	90	80

(51) Int. Cl. <sup>6</sup>	識別記号	庁内整理番号	FI		技術表示箇所
A 6 1 K 31/52	ABJ		A 6 1 K 31/52	ΑBJ	
	ABN			ABN	
	ACD			ACD	
	ACJ			ACJ	
	ACV			ACV	700.
	ADU			ADU	
	ADY			ADY	
	AED			AED	
	AGZ			AGZ	
CO7D 473/04			C 0 7 D 473/04		
∠/ CO7M 7:00					